PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-048942

(43)Date of publication of application: 22.02.1994

(51)Int.Cl.

A61K 31/415 A61K 31/505 A61K 31/54 // C07D235/08 CO7D235/12 CO7D235/14 CO7D235/16 CO7D235/28 CO7D403/12

C07D403/12

(21)Application number: 04-204122

(71)Applicant : FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

30.07.1992

(72)Inventor: AIKAWA KAZUHIRO

AOKI KOZO

(54) ANTIHYPERLIPEMIA PREPARATION AND ANTIARTERIOSCLORETIC PREPARATION

(57)Abstract:

specific imidazole compound as an active ingredient to lower the serum cholesterol and inhibit macrophage from being foamed. CONSTITUTION: A compound of formula I through formula III [R1 is H, alkyl, aryl, mercapto, alkylthio, alkenylthio, arylthio, heterocyclic group; R2 is H, alkyl which may be substituted with OH; R3, R4 are H, halogen, NO2, R5O, R5CONH, R5NHCO, (R5)2NCO, (R5)SO2NH, R5NHSO2, R5OCO, R5COO, R5 NHCONH (R5 is alkyl, aryl); R6 is a divalent group] or its pharmaceutically permissible salt, for example, 2-methyl-5nitrobenzimidazole, 1,8-bis(5- nitrobenzimidazol-2-yl)octane is contained

PURPOSE: To provide a new pharmaceutical preparation which contains a

$$R_1$$
 R_2
 R_3
 R_4
 R_4
 R_4
 R_5

LEGAL STATUS

as an active ingredient.

[Date of request for examination]

05.03.1997

[Date of sending the examiner's decision of rejection] [Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

http://www19.ipdl.ncipi.go.jp/PA1/result/detail/main/wAAAxlaGstDA406048942P1.htm

11/27/2006

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

2907646

[Date of registration]

02.04.1999

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁(JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-48942

(43)公開日 平成6年(1994)2月22日

(51)Int.Cl.⁶ 識別記号 庁内整理番号 FΙ 技術表示箇所 A 6 1 K 31/415 ADN 9360-4C ABX31/505 9360-4C 31/54 9360-4C // C 0 7 D 235/08 235/12

審査請求 未請求 請求項の数3(全20頁) 最終頁に続く

(21)出願番号

(22)出願日

特願平4-204122

平成 4 年(1992) 7 月30日

(71)出願人 000005201

富士写真フイルム株式会社 神奈川県南足柄市中沼210番地

(72)発明者 相川 和広

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真

フイルム株式会社内

(72)発明者 青木 幸三

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真

フイルム株式会社内

(74)代理人 弁理士 中村 稔 (外7名)

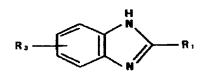
(54)【発明の名称】 抗高脂血症剤及び抗動脈硬化症剤

(57)【要約】

【目的】 血中コレステロールを低下させ、マクロファ ージの泡沫化を抑制することのできる毒性の少ない新規 薬剤を提供する。

【構成】 下式で示される化合物を有効成分とする抗高 脂血症剤及び抗動脈硬化症剤。

【化1】



〔式中、Riは水素原子、アルキル、メルカプト、アル キルチオの各基を表わし; R3 は水素原子、ハロゲン原 子、ニトロ基、Rs O-またはRs CONH-、Rs N HCO-, R₅ NHSO₂ -, R₅ SO₂ NH- (R₅ はアルキル基を表わす)を表わす。]

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下式I、IIまたはIII で示される化合物 またはそれらの薬学的に許容される塩を有効成分とする

$$R_2$$
 R_3
 R_4
 R_3
 R_4

抗高脂血症剤及び抗動脈硬化症剤。 【化1】

$$R_3$$
 R_4
 R_5
 R_7
 R_7

【式中、 R_1 は水素原子、アルキル、アリール、メルカプト、アルキルチオ、アルケニルチオ、アリールチオ、ヘテロ環の各基を表わし; R_2 は水素原子、アルキル基を表わし(但し、アルキル基は水酸基で置換されることはない); R_3 および R_4 はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、 R_5 Oー、 R_5 CONHー、 R_5 NHCOー、(R_5)2 NCOー、 R_5 SO2 NHー、 R_5 NHSO2 ー、 R_5 OCOー、 R_5 COOーまたは R_5 NHCONHー(R_5 はアルキルまたはアリール基を表わす)を表わし; R_6 は2価基を表わす。】【請求項2】 有効成分が式 I で示される化合物である、請求項1記載の抗高脂血症剤及び抗動脈硬化症剤。【請求項3】 式 I で示される化合物が下式 IVで示される化合物である、請求項2記載の抗高脂血症剤及び抗動脈硬化症剤。

【化2】

$$R_3$$
 R_1 R_2 R_3 R_4 R_4

「式中、R₁ は水素原子、アルキル、メルカプト、アルキルチオの各基を表わし; R₃ は水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、R₅ OーまたはR₅ CONHー、R₅ NHCO-、R₅ NHSO₂ -、R₅ SO₂ NH- (R₅ はアルキル基を表わす)を表わす。〕

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、新規な抗高脂血症剤及び抗動脈硬化症剤に関し、更に詳しくは血中コレステロール低下作用を有する抗高脂血症剤およびマクロファージ泡沫化抑制作用を有する抗動脈硬化症剤に関する。

[0002]

【従来の技術】生活水準が向上するに従い、高カロリー・高コレステロール食を多く含む食生活が増加している。更に、これに人口の高齢化が加わり、高脂血症およびそれに起因する動脈硬化性疾患が急増し大きな社会問題となっている。高脂血症・動脈硬化症の薬物療法としては主に血中脂質を低下させることが行われているが、動脈硬化病巣そのものの退縮が期待できる薬物は現在のところない。動脈硬化症は、血管の内膜肥厚と脂質蓄積という特徴的な病変であるので、その薬物療法として上50 記のように血中脂質を低下させる薬物が用いられている

が、最近の生化学的知見からマクロファージの泡沫化が 動脈硬化病巣の形成に中心的な役割を果たしていること がわかっているので、これを抑えることで動脈硬化病巣 そのものを退縮できることが期待されている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、アシルCo Aコレステロールアシルトランスフェラーゼ (いわゆる ACAT)の活性及び細胞内のコレスロール輸送を阻害 することにより、血中コレステロールを低下させ、マク ロファージの泡沫化を抑制することのできる毒性の少な 10 い新規薬剤を提供することを目的とするものである。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、この目的 を達成するため研究を続けた結果、特定のベンゾイミダ ゾール化合物が、ACAT阻害作用及び細胞内コレステ ロール輸送阻害作用を有しかつ優れた血中コレステロー ル低下作用を有すると共にマクロファージ泡沫化抑制作 用をも有することを見出し本発明を完成するに至った。 即ち、本発明は、下式I、IIまたはIIIで示される化合 物またはそれらの薬学的に許容される塩を有効成分とす る抗高脂血症剤及び抗動脈硬化症剤の発明である。 [0005]

【化3】

$$R_2$$
 R_3
 R_4
 R_5
 R_7
 R_7

$$R_1$$
 R_2
 R_3
 R_4
 R_6
 R_7
 R_7
 R_8
 R_8
 R_1
 R_1
 R_2
 R_3
 R_4
 R_5
 R_7
 R_8
 R_1
 R_1

【0006】〔式中、Ri は水素原子、アルキル、アリ 40 ール、メルカプト、アルキルチオ、アルケニルチオ、ア リールチオ、ヘテロ環の各基を表わし; R2 は水素原 子、アルキル基を表わし(但し、アルキル基は水酸基で 置換されることはない); R3 およびR4 はそれぞれ独 立に水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、R5 O-、R 5 CONH-, R5 NHCO-, (R5)2 NCO-, R 5 SO2 NH-, R5 NHSO2 -, R5 OCO-, R 5 COO-stctR5 NHCONH- (R5 はアルキル またはアリール基を表わす)を表わし; R6 は2価基を 表わす。〕上記式I~III 中、好ましい化合物は式Iで so カプト、アルキルチオの各基を表わし;R3 は水素原

示される化合物であり、その中でも下式IV

[0007]

【化4】

【0008】〔式中、R」は水素原子、アルキル、メル

子、ハロゲン原子、ニトロ基、R₅ O-、R₅ CONH - 、R₅NHCO-、R₅NHSO₂- またはR₅SO 2 NH- (R₅ はアルキル基を表わす)を表わす。] で 示される化合物が特に好ましい。以下に本発明を詳しく 説明する。

【0009】式I、III 及びIVにおいて、R」によって 表されるアルキル基としては、炭素数1~18のアルキ ル基(例えば、メチル、エチル、ブチル、オクチル、ド デシル、オクタデシル基)、好ましくは炭素数1~8の アルキル基 (例えば、メチル、エチル、ブチル、オクチ 10 ル基)が挙げられ、直鎖状、分岐状いずれの場合も含 む。アリール基としては、フェニル、ナフチル基が挙げ られ、特にフェニル基が好ましい。また、アルキルチオ 基のアルキル基としては、炭素数1~18のアルキル基 (例えば、メチル、エチル、ブチル、オクチル、ドデシ ル、オクタデシル基)、好ましくは炭素数1~8のアル キル基(例えば、メチル、エチル、ブチル、オクチル 基) が挙げられ、直鎖状、分岐状いずれの場合も含む。 アルケニルチオ基のアルケニル基としては、炭素数2~ 18のアルケニル基(例えば、アリル、2-オクタデセ 20 ニル基)が挙げられる。アリールチオ基のアリール基と しては、フェニル、ナフチル基が挙げられ、特にフェニ ル基が好ましい。更に、ヘテロ環チオ基のヘテロ環とし ては、ピリジン環、ヘキサヒドロピリミジン環等が挙げ られ、特に2または4-ピリジン環が好ましい。R1に よって表されるアルキル、アリール、アルキルチオ、ア ルケニルチオ、アリールチオ及びヘテロ環チオの各基は 置換基を有していてもよく、その場合の置換基として は、ハロゲン原子、アルキル、アリール、アルコキシ、 アリールオキシ、アシルアミノ、ニトロ基が挙げられ る。R! によって表される好ましい基としては、水素原 子、アルキル、メルカプト、アルキルチオ基が挙げら れ、具体的には、メチル、ブチル、メルカプト、メチル チオ基を挙げることができる。

【0010】次に、式I~III において、R2 によって 表されるアルキル基としては、炭素数1~12のアルキ ル基(例えば、メチル、ブチル、ヘキシル、オクチル、 ドデシル基)、好ましくは炭素数1~6のアルキル基 (例えば、メチル、ブチル、ヘキシル基) が挙げられ、 直鎖状、分岐状いずれの場合も含む。R2 によって表さ 40 れるアルキル基は置換基を有していてもよく、その場合 の置換基としては、アリール、アミノ、アシルアミノ基 が挙げられる。但し、置換基が水酸基である場合を除 く。R2 によって表される好ましい基としては、水素原 子及び炭素数1~6のアルキル基が挙げられ、水素原子 が特に好ましい。

【0011】式I、II及びIVにおけるR3及び式Iにお けるR4 がR5 を含む基である場合のR5 によって表さ れるアルキル基としては、炭素数1~20のアルキル基 (例えば、メチル、ブチル、オクチル、ドデシル、オク 50

タデシル基)、好ましくは炭素数4~18のアルキル基 (例えば、メチル、ブチル、オクチル、ドデシル、オク タデシル基)が挙げられ、直鎖状、分岐状いずれの場合 も含む。アリール基としては、フェニル、ナフチル基が 挙げられ、特にフェニル基が好ましい。 R5 によって表 されるアルキル及びアリール基は置換基を有していても よく、その場合の置換基としては、ハロゲン原子、アル キル、アリール、アシルアミノ、アリールオキシ基が挙 げられる。R3 、R4 によって表される好ましい基とし ては、上記したRs を含む基、即ち、Rs O-、Rs C ONH-, R5 NHCO-, R5 SO2 NH-, R5 N HSO₂ - , R₅ OCO-, R₅ COO-stctR₅ N HCONH-の各基が挙げられ、特に、R3、R4によ って表される基がR5 O-、R5 CONH-、R5NH CO-、R5 NHSO2 - またはR5 SO2 NH-であ る場合が好ましく、具体的には、オクチルオキシ、ヘキ サデシルオキシ、ドデカノイルオキシ、ドデシルカルバ モイル、オクチルスルホニルアミノ、ドデシルスルファ モイル基等が挙げられる。

【0012】式II及びIII において、R。によって表さ れる2価基としては、~ (CH₂)_n-、-O (CH₂)_n O-, -HNCO (CH₂)_n CONH-, -HNSO 2(CH₂)_n SO₂ NH-等(nは1~10の整数を表わ す)を挙げることができ、特に好ましい2価基は、nが 2~8である- (CH₂)_n -及び-HNCO (CH₂)_n CONH-である。上記した $R_1 \sim R_6$ を有する化合物 のうち、いずれかの置換基が炭素数4以上である化合物 が好ましく、特にR2 を除く少なくとも1つの置換基の 炭素数が4~20、より好ましくは、8~18を有する 30 場合が好ましい。式I、IIまたはIII で示される化合物 の薬学的に許容される塩としては、塩酸塩、臭化水素 塩、硝酸塩、硫酸塩、トルエンスルホン酸塩等が挙げら れ、特に塩酸塩が好ましい。以下に本発明に含まれる式 Iで表わされる化合物の具体例を挙げるが、本発明はこ れら化合物に限られるものではない。

[0013] 【化5】

20

30

$$S-CH_z-CH=CH_z$$
(1)

【0015】 【化7】

$$n-C_5H_{1+}C-H \qquad H \qquad H \qquad N \qquad SH$$

【0017】 【化9】

$$CH_{2}CH_{2}N = C < CH_{3}$$

$$CH_{3}CH_{3}$$

$$CH_{3}CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

$$CH_{3}$$

[0019]

【化11】

[0020]

HS
$$C_5H_{11}(t)$$

$$C_5H_{11}(t)$$

$$C_5H_{11}(t)$$

[0021]

【化13】

HS (30)

[0022]

【化14】

21

HS — C00C₁ zH₂ s

[0023]

【化15】

23

HS
$$O \leftarrow CH_2CH_2O \rightarrow_3 CH_3$$
 $O \leftarrow CH_2CH_2O \rightarrow_3 CH_3$
 $O \leftarrow CH_2CH_2O \rightarrow_3 CH_3$

【0024】 【化16】

25

【0025】 【化17】

(43)

20

10

Conn \leftarrow CH₂) \rightarrow C₅H₁₁(t)

N

C₅H₁₁(t)

(45)

(46)

30

【0028】つぎに、これらの化合物の合成法について 述べる。ベンゾイミダゾール環は一般的に o - フェニレ 30 ンジアミン類と塩基性条件下に二硫化炭素と反応させる ことにより、2-メルカプトベンゾイミダゾール類、あ るいはoーフェニレンジアミン類と酸性条件下にカルボ ン酸エステル又はカルボン酸オルトエステルと反応され ることにより、2-アルキルおよびアリールベンソイミ ダゾール類が合成される。

【0029】合成例1 2-メチル-5-ニトロベンゾ イミダゾール (5) の合成

3. 4 - ジアミノニトロベンゼン 15.3 g を無水酢酸 6 4 mlと濃塩酸 2 mlに加え 3 時間加熱還流した。冷却後析 40 出した結晶を10%水酸化ナトリウム水溶液に分散させ これを濾取した。含水エタノールより再結晶して化合物 (5) の結晶 6 g を得た。

融点 220~221℃

元素分析

実測値(%) C: 54.42、H: 4.03、N: 23.62 計算値(%) C:54.23、H:3.98、N:23.72 【0030】合成例2 1,8-ビス(5-ニトロベン ゾイミダゾールー2ーイル)オクタン(6)の合成 o-フェニレンジアミン10.8gとセバシン酸10.1g 50 融点 254~255℃

を4 N塩酸120mlに加え、6時間加熱還流した。冷却 後結晶を濾取し、1N炭酸ナトリウム水溶液にてアルカ リ性になるまで洗浄した。結晶を濾取乾燥後、濃硫酸3 5mlに溶かし、氷冷下攪拌しながら硝酸カリウム3.8g を少量づつ添加した。氷冷下2時間攪拌したのち、氷水 中に注ぎ、結晶をアルカリ性になるまで1N炭酸ナトリ ウム水溶液で洗浄した。含水エタノールより再結晶し、 化合物(6)の結晶3.4gを得た。

融点 135~137℃

元素分析

実測値(%) C: 60.62、N: 19.25、H: 5.41 計算値(%) C:60.54、N:19.26、H:5.54 【0031】合成例3 2ーメルカプトー5ーメトキシ ベンゾイミダゾール (13) の合成

3, 4-ジアミノアニソール2.6gにエタノール70ml と二硫化炭素15mlを加え、水酸化ナトリウム1.5gを 水5mlに溶かして加えた。湯浴上で3時間半加熱したあ と氷冷、濾過し、母液を減圧留去した。エタノールを加 えて溶かし、不溶物を除去したあと再び減圧留去した。 含水メタノールより結晶化させ、目的の化合物 (13) を 2.0 g 得た。

元素分析

実測値(%) C:53.06、H:4.52、N:15.27 計算値(%) C:53.33、H:4.44、N:15.56 【0032】 合成例4 2ーベンジルチオベンゾイミダ ゾール(7) の合成

2-メルカプトベンゾイミダゾール15gとベンジルブロマイド16.5gをエタノール50mに溶かし、湯浴上に75時間加熱還流した。冷却後得られた結晶を集め、エタノールより再結晶し化合物(7)を18g得た。融点 $185\sim186$ \square

元素分析

実測値(%) C:69.59、H:5.30、N:11.74 計算値(%) C:69.99、H:5.03、N:11.66 【0033】 <u>合成例5</u> 5ードデカノイルアミノー2ーメルカプトベンゾイミダゾール(8)の合成 5ーアミノー2ーメルカプトベンゾイミダゾール5gを 50mlのピリジンに溶かし、氷冷下にドデカノイルクロライド7.95gを滴下した。室温で3時間攪拌した後、 氷水中に注ぎ析出した結晶を濾取し、含水メタノールより再結晶して化合物(8)を10.9g得た。

融点 266~267℃

元素分析

実測値(%) C:66.38、H:8.54、N:11.34

計算値(%) C:65.71、H:8.36、N:12.10 【0034】<u>合成例6</u> 2ーモルホリノメチルベンゾイ ミダゾール (36) の合成

ローフェニレンジアミン108gに4N塩酸1リットルとクロル酢酸142gを加え、1.5時間加熱還流した。一夜放置後2リットルの水で希釈し、希アンモニア水で中和し、析出した結晶を濾取して、2ークロロメチルベンゾイミダゾールを113g得た。得られた2ークロロメチルベンゾイミダゾール10gとモルホリン10.5g
を75mlのアルコールに溶かし3時間加熱還流した。冷却後、エーテルを加え、析出した結晶を濾別し、濾液を水洗してから塩化水素ガスを飽和させたところ油状物が析出した。これにアルコールを少量添加すると結晶化した。結晶を濾取し、アルコールより再結晶して化合物(36)2.5gを得た。

融点 235~236℃

元素分析

実測値(%) C: 49.48、H:5.88、N:14.27 計算値(%) C: 49.66、H:5.91、N:14.48 20 他の例示化合物も上記例に従って合成できる。得られた 結晶の融点を以下に列挙した。

[0035]

【表1】

化合物No.	融点 (℃)	化合物No.	融点 (℃)
(1)	105-000(110145)	(0)	
(1)	` ,		
(3)	133~135(HBr塩)		
(5)	$220\sim221$	(6)	$135 \sim 137$
(7)	190~191	(8)	2 2 6 ~ 2 6 7
(9)	266~268	(10)	275~276
(11)	> 3 0 0	(12)	> 2 8 0
(13)	$254\sim255$	(14)	128~129
(15)	95~97	(16)	106~108
(17)	181~183	(18)	1 1 9 ~ 1 2 3
(20)	84~87	(21)	183~186
(23)	250~252	(24)	$214\sim217$
(25)	200 (分解)	(26)	$284 \sim 286$
(27)	230~232	(28)	$132\sim134$
(29)	217 (分解)	(30)	$243\sim245$
(31)	1 4 3 ~ 1 4 4	(32)	> 2 5 0
(33)	1 2 4 ~ 1 2 5	(34)	2 1 8 ~ 2 2 0
(35)	2 1 5~2 1 7 (HCl塩)	(36)	235 (分解,HC1塩)
(37)	162~164	(38)	2 1 5~2 1 6
(39)	202~203	(42)	2 3 0 ~ 2 3 1
(43)	155~156	(44)	163~164
(45)	146 (分解)	(46)	197~199
(47)	54~56	(48)	60~63
(49)	82~85	(50)	188~191
(51)	209~212		

【0036】本発明の薬剤は、上記式 I~III の1または2以上の化合物を含有してもよく、当該技術分野において従来から用いられている両立可能な公知の抗高脂血症剤または抗動脈硬化症剤と組み合わせて使用してもよい。かかる従来から用いられている抗高脂血症剤または抗動脈硬化症剤としては、メリナマイド、プロブコール、メバロチン等が挙げられる。本発明の薬剤の投与は、経口投与、注射(主として筋肉内、静脈内、皮下)などにより行われ、各投与方法に応じた剤型に調剤される。錠剤、散剤、顆粒剤、カプセル剤、シロップ剤、乳化剤、懸濁剤、溶液剤などの経口投与剤、注射剤などとして用いることができる。また、剤型に応じて適当な担体ないし希釈剤及び適当な生理活性物質を配合して調剤することができる。

【0037】本発明の薬剤に式I~IIIの化合物と組み 合わせて用いることのできる医薬キャリアーまたは希釈 剤の好適な例としては、グルコース;サッカロース;ラ クトース;エチルアルコール;グリセリン;マンニトー ル;ソルビトール;ペンタエリスリトール;ジエチレン 20 グリコール、トリエチレングリコール、エチレングリコ ール、プロピレングリコール、ジプロピレングリコー ル、ポリエチレングリコール400、他のポリエチレン グリコール; トリラウリン酸グリセリル, モノステアリ ン酸グリセリル、トリステアリン酸グリセリル及びジス テアリン酸グリセリルの如き飽和脂肪酸のモノ、ジ及び トリグリセリド;ペクチン;でんぷん;コーンスター チ;アルギニン酸;キシロース;タルク;石松子;オリ ーブ油、ピーナッツ油、ヒマシ油、コーン油、小麦麦芽 油、ゴマ油、綿実油、ヒマワリ油及びタラ肝油の如きオ 30 イル及び油脂;ゼラチン;レシチン;シリカ;セルロー ス;メチルヒドロキシプロピルセルロース、メチルセル ロース、ヒドロキシエチルセルロース;カルボキシメチ ルセルロースカルシウムの如きセルロース誘導体:ステ アリン酸カルシウム、ラウリン酸カルシウム、オレイン 酸マグネシウム、パルミチン酸カルシウム、ベヘン酸カ ルシウム及びステアリン酸マグネシウム等の12~22 の炭素原子を有する脂肪酸のマグネシウム塩またはカル シウム塩;シクロデキストリン類;例えば、α・シクロ デキストリン、β-シクロデキストリン、γ-シクロデ 40 キストリン、ヒドロキシエチル - β - シクロデキストリ ン、ヒドロキシプロピル - β - シクロデキストリン、ジ ヒドロキシプロピル・β・シクロデキストリン、カルボ キシメチルエチル - β - シクロデキストリン及びジメチ ル・β・シクロデキストリン;乳化剤;例えば、2~2 2、特に10~18の炭素原子を有する飽和及び不飽和 の脂肪酸とグリコール、グリセリン、ジエチレングリコ ール、ペンタエリスリトール、エチルアルコール、ブチ

ルアルコール、オクタデシルアルコールの如きー価の脂肪族アルコール(例えば、アルカノールの如き1~20 の炭素原子を有するもの)または多価アルコールとのエステルまたは;ジメチルポリシロキサンの如きシリコーン;及びパイロジェン不含蒸留水が挙げられる。

【0038】本発明の薬剤の投与量は疾患の種類、患者の年齢、体重、症状の程度および投与経路などによっても異なるが、通常、成人一日体重一キログラム当たり有効成分化合物が0.1~500mg、好ましくは0.2~100mgの範囲となる量が適当である。

【0039】薬理試験

(1) インビトロマウス腹腔マクロファージを用いたマ クロファージ泡沫化抑制作用試験

15週令ICRマウス・メス (日本SLC製)の頸部を切断し、放血した後、腹腔内にハンクス緩衝液 (日水製薬)を注入した。腹部をもんだ後これをすみやかに回収し、1000回転で5分間遠心し、腹腔マクロファージを集めた。次いで、集めた腹腔マクロファージをGIT培地 (和光純薬工業製)に懸濁し、24穴マイクロプレートに播種した。37℃、5%CO2条件下で2時間培養した後、培地をダルベッコ変法イーグルMEM培地(日水製薬製)に変換した。更に、37℃、5%CO2条件下で16時間培養した後、下記物質を下記の順で添加した

【0040】① 被検化合物---DMSO (和光純薬 工業製) に溶解したもの

 $1 \, \text{mM}$ の溶液を調製し原液とした。この原液を適当に希釈し $5 \, \mu \, 1 \, \text{を } 1 \, \text{ウェル } (500 \, \mu \, 1)$ に添加した。

30 ② リポソーム

PC/PS/DCP/CHOL. = 50/50/10/75 (nmol)

PC: フォスファチジルコリン (フナコシ製)

PS: フォスファチジルセリン (フナコシ製)

DCP: ジセチルフォスフェイト (フナコシ製)

CHOL.: コレステロール (シグマ製)

③ ³ Hーオレイン酸 (アマシャム・ジャパン製) 37℃、5%CO2 条件下で更に16時間培養した後、クロロホルムとメタノールで脂質画分を抽出した。抽出した脂質画分をTLCで展開し (展開溶媒;ヘキサン:エーテル:酢酸=70:30:1)、CE (コレステリルエステル)、TG (トリグリセライド)部分を削り取り、液体シンチレーションカウンター (パッカードBH-22)で放射活性を測定した。コレステリルエステルの生成率は対照との比率で算出した。結果を表1に示

[0041]

【表2】

化合物No.	投与量	C E 生成率 (%)	TG生成率(%)
(3)	5 μ M	6 9	8 9
(5)	5 μ M	6 7	8 9
(6)	5 μ M	8.0	6 1
(7)	5 μ M	6 1	9 1
(8)	5 μ M	4 2	106
(10)	5 μ M	6 9	1 2 9
(12)	5 μ M	5 2	102
(20)	5 μ M	4 9	6 2
(21)	$5 \mu M$	6 4	9 3
(23)	5 μ M	5 6	1 1 9
(27)	5 μ M	5 1	7 8
(28)	5 μ M	5 3	164
(30)	5 μ M	5 1	9 1
(34)	$5~\mu\mathrm{M}$	5 0	108
(42)	5 μ M	6 1	9 6
(43)	5 μ M	4 5	9 8
(47)	5 μ M	5 5	98

【0042】表1から、これら化合物はTG生成率をそ れほど低下させない、即ち、毒性が低く、かつ、CE生 成率を顕著に抑制することが明らかである。即ち、これ ら化合物はマクロファージに高い毒性を示すことなく、 マクロファージの泡沫化を顕著に抑制するものである。 【0043】(2)高コレステロール飼料食ラビットに

おける血中脂質低下作用 体重約2kgのニュージランドホワイトラビット・メスを

高コレステロール飼料(100g/日/匹:オリエンタ ル酵母社製ORC-4+0.5%コレステロール+0.5% 30 は、薬剤を投与しない対照 (3羽) との比率で表して2 オリーブ油)にて7日間飼育し、高コレステロール血症 とした。引き続き同量の高コレステロール飼料で飼育す ると共に、1群3匹(試験群)に被検化合物(8)10 Omg/kg/日/匹を飼料に混ぜて7日間連続投与した。 一方、同ラビット1群3匹を同量の高コレステロール飼 料のみで飼育し対照群とした。1週間に1度耳下静脈よ り小量採血し、血中総コレステロール量を測定した(イ アトリポTC:ヤトロン社製使用)。 血中総コレステロ ール低下率は、薬剤を投与しない対照 (3羽) との比率 で表して25%であった。このように、被検化合物 (8) は、優れた血中コレステロール降下作用を有する

[0044]

ことが明らかになった。

(3) 正常飼料食ラビットにおける血中脂質低下作用

体重約2kgのニュージランドホワイトラビット・メスを 普通飼料(100g/日/匹:ORC-4:オリエンタ ル酵母社製)にて7日間飼育した。引き続き同量の普通 食で飼育するとともに、1群3匹(試験群)に被検化合 物(8)100mg/kg/日/匹を飼料に混ぜて7日間連 続投与した。また、同ラビット1群3匹を同量の普通食 のみで飼育し対照群とした。1週間に1度耳下静脈より 小量採血し血中総コレステロールを測定した。 (イアト リポTC:ヤトロン社製) 血中総コレステロール低下率 0%であった。このように、被検化合物(8)は、コレ ステロール負荷食ラビットばかりでなく、普通食ラビッ トにおいても、優れた血中コレステロール降下作用を有 することが明らかになった。

【0045】(4)急性毒性試験

化合物(8)を0.5%ツィーン80溶液に懸濁し、8週 令ddyマウス一群6匹に経口投与し、1カ月間急性毒 性を観察した。その結果該化合物のLD50値は1000 mg/kg以上であった。これは、本発明の化合物が低毒性 であることを示している。

[0046]

【実施例】

実施例1 錠剤

化合物(8)を25mg含有する錠剤の調製

1	化合物(8)	1 0 g
2	コーンスターチ	4 0 g
3	結晶セルロース	4 5 g
4	カルボキシメチルセルロースカルシウム	4 g
(5)	軽質無水ケイ酸	500mg

⑥ ステアリン酸マグネシウム

500 mg

38

計

100g

①~⑥を均一に混合し、打錠機にて圧縮成型して一錠2

て服用する。

50mgの錠剤を得た。この錠剤一錠には化合物(8)2

【0047】実施例2 カプセル剤

5 mgが含まれており、成人1日5~30錠を数回に分け

化合物(8)を40mg含有するカプセル剤の調製

① 化合物(8)

20 g

② コーンスターチ

79.5 g

③ 軽質無水ケイ酸

500mg

計

100g

①~③を均一に混合し、その200mgをカプセルに充填 してカプセル剤を得た。このカプセル剤には1カプセル

1~20カプセルを数回に分けて服用する。

【0048】実施例3 顆粒剤

当たり化合物(8)が40mgが含まれており、成人1日

1 g中に化合物(8)を100mg含有する顆粒剤の調製

① 化合物(8)

計

10 g

② コーンスターチ

40 g

③ 10%ヒドロキシプロピルセルロースエタノール溶液

50g 100g

①~③を均一に混合し、練合した後、押し出し造粒機に より造粒し、乾燥して顆粒剤をえた。この顆粒剤1gに 20 ル低下作用及びマクロファージ泡沫化抑制作用を有し、

は化合物(8)が100mg含有されており、成人1日1

【発明の効果】本発明により、優れた血中コレステロー

~8gを数回に分けて服用する。

毒性も低く、高脂血症更には動脈硬化症にすぐれた治療

効果を示す長期投与可能な薬剤が提供される。

[0049]

フロントページの続き

(51) Int.C1.5 庁内整理番号 識別記号 FΙ 技術表示箇所

C 0 7 D 235/14

235/16

235/28

403/12 231 8829-4C

> 235 8829-4C